Searching PAJ Page 1 of 2

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

62-267297

(43)Date of publication of application: 19.11.1987

(51)Int.Cl.

C07K 15/04 C12N 5/00 C12N 15/00 C12P 21/00 G01N 33/53 G01N 33/577 //(C12P 21/00

(21)Application number : 61-109433

(71)Applicant: TOKYO MET GOV SEISHIN

IGAKU SOGO KENKYUSHO

(22)Date of filing:

15.05.1986

(72)Inventor: ISHII TAKESHI

SHINODA TOMOTAKA

(54) MONOCLONAL ANTIBODY REACTIVE TO SENILE SPOT, CELL STRAIN PRODUCING SAME AND PRODUCTION OF SAID MONOCLONAL ANTIBODY (57) Abstract:

NEW MATERIAL:A monoclonal antibody reactive to senile spot in cerebral structure having 160,000W180,000mol.wt. as a monomer and 800,000W1,000,000mol. wt. as pentamer by polyacrylamide gel secondary electrophoresis using sodium dodecyl sulfate as a protein modifier, 6.3W8.3 isoelectric point, 0.48W0.62 mobility of monomer and 0.11W0.17 mobility of pentamer.

USE: A diagnosticum for Alzheimer's senile dementia and Alzheimer's disease. PREPARATION: For example, a splenic cell which is obtained by immunizing a mouse against amyloid protein separated from autopsy spleen of a patient of human protopathic amyloidosis as an antigen and a mouse myeloma cell are subjected to cell fusion, the formed fused cell is cloned by limiting dilution method into a monoclone and then the monoclonal cell is cultivated to obtain a monoclonal antibody from the supernatant liquid of the culture mixture.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

631

## ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-267297

@Int_Cl_4		識別記号	庁内黎理番号		@公開	昭和62年(19	87)11月19日
C 07 C 12			8318-4H 7115-4B		020	1211-021 (10	.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
C 12 G 01	P 21/00 N 33/53		7115-4B 6712-4B D-7906-2G				
//(C 12 C 12	33/577 P 21/00 R 1:91)		7906-2G	審査請求	未請求	発明の数 3	(全13頁)

◎発明の名称 老人班反応性モノクローナル抗体、それを産生する細胞株及び該モノクローナル抗体の製造方法

②特 願 昭61-109433

②出 顧 昭61(1986)5月15日

(3発 明 者 石 井 数 東京都世田谷区南島山1の14の30
 (3発 明 者 様 田 友 孝 川崎市宮前区宮前平2の3の22
 (3世 順 人 財団法人 東京都特神 東京都世田谷区上北沢2の1の8

①出願人 財団法人 東京都精神 医学総合研究所

四代 理 人 弁理士 阿 形 明

## 明細書

1. 発明の名称 老人庭反応性モノクローナル城体、 それを産生する細胞株及び数モノ クローナル拡体の製造方法

#### 2. 特許請求の範囲

1 タンパク変性別としてドデシル破骸ナトリウムを用いたポリアクリルアミドグル二次元電気除 筋によって、単量体としての分子量160,000~ 180,000及び5量体としての分子量800,000~ 1,000,000を示すとともに、タンパク変性制を削いないポリアクリルアミドグル二次元電気除動における等電点が6.3で8.3の範囲にあり、かつ単量体としての移動度が0.48~0.82及び5量体としての移動度が0.11~0.17の範囲にある老人度反応性モノクローナル技体。

- 2 イムノグロブリンMクラスに属する特許請求 の範囲第1項記載のモノクローナル抗体。
- 3 タンパク変性剤としてドデシル硫酸ナトリウムを用いたポリアクリルアミドゲル二次元電気液

動によって、単量係としての分子量180,000~
180,000及U5 量体としての分子量800,000~
1,000,000を示すとともに、タンパク変性剤を用いないまりアクリルアミドゲル二次元電気終動に対しなる等電点が6.3~8.3の範囲にある、かつ単量体としての移動度が0.11~0.17の範囲にある老人反応性モノクローナル核体と産生する細数株。
4 モノクローナル核体がイムノグロワリン州クラスの職員をあるのである特許請求の範囲前3項記載の翻算法。

5 マウス骨輪軽離してミロイドタンパクを核 版としてマウスに免疫して得られた脾離助とを細 脳酸合きせて成る個数様にモノクローナル核体を 産生させることを特徴とする、タンパク変性別としてドデシル破験ナトリウムを用いたポリアクリルアミドゲル二状元電気沫動によって、単量体としての分子量1800,000~1,000,000を示すとともに、タ

二次元電気泳動における等電点が6.3~8.3の範囲 にあり、かつ単量体としての移動度が0.48~0.62 及び5量体としての移動度が0.11~0.17の範囲に ある老人斑反応性モノクローナル抗体の製造方法。 6 アミロイドタンパクが、ヒト原発性アミロイ ドーシス患者に沈着したアミロイドタンパクをア ルカリ処理して変性したものである特許請求の額 囲第5項記載の方法。

7 モノクローナル抗体がイムノグロブリンMク ラスに属するものである特許請求の範囲 45 項記 前の方法。

# 3. 発明の詳細な説明

# 産業上の利用分野

本発明は、老人姿に特異的に反応するモノクロ ーナル抗体、それを産生する細胞株及び該モノク ローナル抗体の製造方法に関するものである。さ らに詳しくいえば、本発明は、老年痴呆症の診断 に有用な、脳組織における老人與構成物質及びそ のタンパク質と相同性の高い脳血管沈着物質と特 異的に反応するモノクローナル抗体、それを産生

\_2\_

り、かつ傴光顕微鏡下で緑色の復屈折を示す颗粒 状のもので、斑状に分布する老人斑を計数し、そ の数の多いことをSDATの診断の1つの根拠として いる。これは、老人段を構成するアミロイドタン パクのアミロイドとしての性質に基づくものであ る[「臨床神経学」第22巻、第1106~1108ページ (1982年)、「日本老年医学会雑誌」第19巻、第354 ~358ページ(1982年)、「神経内科 | 航12番、 航 235~243ページ(1980年)].

しかしながら、このようなコンゴーレッド染色 による老人斑の確認方法は、アミロイドタンパク に共通の確認方法であり、老人斑に符異的でなく、 また、偏光下での緑色複屈折の色調も微妙で、偏 光下で類似の色調を示す他の物質との識別が容易 でないことが多い上に、アミロイドタンパクがあ る程度の大きを以上の顆粒状などの構造体になら なければ検出できず、検出感度が低いなどの欠点 を有している。

また、この老人斑が過ヨウ素酸ーシッフ(PAS) 染色陽性であることを利用して、脳切片中の老人

する細胞株及び該モノクローナル抗体の製造方法 に関するものである。

#### 従来の技術

近年、人口構成が高齢化するに伴い、老年痴呆 症が社会問題となりつつある。この老年痴呆症の 中でもアルツハイマー型老年編呆及びアルツハイ マー病(以下、この両者を合わせてSDATと略す)に 関しては、病因が不明であって、治療法のみなら ず明確な診断方法も確立されていないのが現状で ある.

現在、SDATの診断方法としては、主として患者 の言動から痴呆の程度を求める臨床知見によるも のと、脳の割検、生検によって得た病理知見によ るものとがあり、診断確立は患者の死後に脳の部 棒によることが多い

SDATの病理知見からの診断折標の1つとして、 患者の脳に正常老人よりもほるかに多く沈着する 老人斑の数が採用されている。すなわち、剖検又は 生検によって得たSDAT患者脳切片をコンゴーレッ ドを用いて染色し、光学通常顕微鏡下で赤く染ま

~4-

斑を検索し、SBATの診断指標の1つとすることも 行われているが [ 「神経内科」第12巻、第235~ 243ページ(1980年)]、この過ヨウ素酸ーシッフ (PAS)染色法は、主として新類の組織化学的造魚 に用いられるものであり、老人斑のみに特異的に 反応するものではない。

さらに、該老人難と反応する抗体としては、例 えば抗ヒト免疫グロブリン抗体 [ 「アクタ・ニュ ーロパソロジカ(acta neuropathol.)]第32巻、 第157~162ページ(1975年)、同期36券、前243 ~249ページ(1976年)など)、抗ヒトプレアルブ ミン抗体〔「アメリカン・ジャーナル・オブ・パ ソロジー(American Journal of Pathology)」第 107巻、第41~50ページ(1982年)]、抗ヒト 補体抗体〔「アクタ・ニューロパソロジカ(acta neuropathol.) | 第63巻、第296~300ページ(1984 年)、同第57巻、第239~242ページ(1982年)) などが報告されている。しかしながら、これらの 抗体はいずれもポリクローナル抗体であり、しか もその目的は老人斑の検索ではなく、老人斑構成 又は随拝タンパクの性質を明らかにしようとした ものであるし、またこれらの就様を老人獲の検索 に用いたとしても、該抗係は老人境に対して特異 的なものでないため、脳内の老人斑以外に存在す る先度グロブリン、ブレアルブミン、橋体とも反 おするという問類がある。

従来、老人取アミロイドタンパクをそのまま故 原として動物に免疫し、核血粉を得る方法とはみ られているが、アミロイドの襲溶性のため、力 の高い弦体は得られていない。また、この方法に より得られる核血精やボリクローナル弦体は、特 異性、生産性及び品質の安定性に問題がある。

例えば、我血痛をイオン交換クロットグラフィーなどにより免疫グロブリン分面を回収じて得ん るポリクローナル技体は、特異性の低い技体や、免疫に使用した異物に対して反応する技体も含んでおり、 その特異性と知いて不十分であり、実用には過さ ない。また、動物を免疫するために絶えず核原と ない。また、動物を免疫するために絶えず核原と なお様なのシェバク質が必要であり、かつこのク

-7-

ンパノ質の品質が変われば、当然免疫された動物から得られる複体も品質が変わる上に、動物の側 体間でも得られる複体も品質が変わる上に、動物の側 体間でも得られる複体の分類が異なるので、安定 した品質の気体を得ることは旧様である。さらに、動物を免疫してから、その核血液を得るまでには、 適常1~3か月を変し、その関東疫強化注射を動 物の飼育などに多くの労力が必要となるので実用 的でない。

ところで、モノクローナル核体は、核血清より 得られる核体が機々の核体の混合物であるのに対 して、ただ1種類の核体(すなわち、モロクロー ナル核体)のみから成るため、常に一足の核原特 異性を示す。このモノクローナル核体は、細胞機合 合法〔「ネイヤー(Matural)別255巻、歳455~427 ページ(1975年))によって、核体産生株を新たに 形成せしめ、この核体癌生株より得られることが 知られている。また人ある種のフィルス(Epstein-Barr Vires)などを用いて、核体療生株に変異を 変素細胞を展別場型可能な核体療生株に受異をせ て、その核体癌生株りモノフローナル核体産生

-8-

ることも可能である。 前者の細胞融合法について、さらに詳しく説明 するならば、例えば、マウスなどの免疫可能な動 物を抗原で免疫し、免疫成立後、その動物から脾 臓などを外科的に取り出すことなどによって、拡 体産生能を有する細胞を入手する。この抗体産生 能を有する細胞(リンパ球B細胞)と、ある種のマ - カーを持つ無限増殖性細胞株(以下、単に親株 と称す)とを融合促進剤の存在下、あるいはある 種のウィルスの存在下で融合する。ここで用いる 親株のマーカーとしては、一般にある種の成分を 欠いた培養液中、あるいはある種の成分を含む培 養液中で生存できないことがよく利用される。例 えば、DNA合成回路(サルベージ回路)においてDNA 合成に関与する酸素であるヒポキサンチン・グア ニン・ホスホリボシル・トランスフェラーゼ (Mypoxanthine-Guanine Phosphoribosyl Transferase: ICPRT)あるいはチミジンキナーゼ(Thymidine Kinase: TK)を欠損させたものが利用さ れる。すなわち、HCPRTやTKの酸素をもつ細胞で

は、DMA合成国路(de novo回路)におけるDMA合成 国書物質であるアミノブテリンを含む母業後(と ボキサンチン・アミノブテリン・チミシン(Byon Xaathine Asinopterin Thyaidine: 18AT)を含む 道別用培業板(MATA)の「空用量すると、アミノ ブテリンによってDMA合成回路(de novo回路)が履 書きれても、BCPRTA あいはTKなどの酵素によっ て、レスキュー国路(rescue nathway)であるサル ページ回路が動き、DMA合成が行われるのに対し て、BCPRTA あいはTKなどの酵素に入りして、BCPRTA あいはTKなどの酵素によるサルベージ回路が動かないにあいまで、アミノブテリンによっ てDMA会成同路(de novo回路)が関系されると、DMA 合成は不可能となり、BAT培地中では生存できないことになる。

このようにして親株と正常細胞である抗体産生態を有する細胞との融合後、現株と融合細胞とと、 現株が持つマーカーによって分無し、融合細胞の みを選択することができる(融合しなかった抗休 産生能と有する細数に正常細胞であるため、絵葉 を続けることによって死滅してしまう)。このようにして得られた融合細数より、目的とする抗体 を産生するただ! 個の細胞より分裂類類した細胞 等を選択し、この細胞群よりモノクローナル抗体 を産生させることができる。

一方、老人阪のアミロイドタンパク質の性質については、アミノ酸組成 [「アーク・ニューロロン ( Arch. Neurol.)] 第 2 5 巻、第188-211ページ ( 1971年). 「ブレイシ・リサーチ (Brain Research)] 第 2 4 巻、第 259号、第 348-352ページ ( 1983年) など)、及びアミノ酸配列の一部 ( 「アロシーディングズ・オブ・ナショナル・アカデミィー・オブ・サイエンス USA (Proc. Hatl. Acad. Sci. USA)] 第 82巻、第 4245-4249ページ ( 1985年) が報告されている。またSAT基者の風由管に沈着するアミロイドのアミノ酸配列も報告されており [「バイオウミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケイション ( Biochesical & Biorphysical Research Communication)] 第 2 8 8 8 855-890ページ ( 1984年) )、このもの

-11-

的とするモノクローナル杭体を産生する細胞株が 得られることを見出し、この知見に基づいて本発 明を完成するに至った。

すなわら、本発明は、タンパク変性別としてドデシル破費ナトリウムを用いたポリアクリルアミドゲルニ次元気法動によって、半量体としての分子量180,000を示すとともに、タンパク変性形を用いないポリアクリルアミドゲルニ次元 電気活動における等電点が6.3~8.2の範囲にあるまたしての移動度が0.11~0.17の範囲にある主人 な特別は、シール技術及びされた産生 中 故体は、マッス 体髄腫類を提供するものである。 法マレーテンパクを拡原 と提供するものである。 法マレーテンパクを拡原 としてマウスに免疫して得られる 神細粒は、マッス 体髄腫類とアミロイドタンパクを拡原としてマウスに免疫して得られる 神細粒は、マモンスに免疫して得られる 神細粒 体を産生させることによって、製造することができる。

本発明において用いる抗原タンパクは、アミロ

は、老人残アミロイドのアミノ酸配列と高い相同性があることも知られている。

しかしながら、これらの知見を利用して、実用 的な老人既反応性モノクローナル抗体を産生する 技術はまだ確立されていない。

発明が解決しようとする問題点

本発明は、このような事情のもとで、SDAT患者 の脳組織における老人後構成物質及びそのタンパ ク質と期同性の高い脳血管沈着物質と特異的に反 応するモノクローナル技体を発生する細胞株を確 立し、この細胞株より産生された波老人度反応性 モノクローナル技体を提供することを目的として なされたものである。

問題点を解決するための手段

本発明者らは前記目的を達成するために販差研究を重ねた結果、案外にもアミロイドランパク、 特に原発性アミロイドーシス患者の耐険酵から抽 出したアミロイドタンパクのアルカリ処理物を抗 取としてマウスに免疫して得られる酵離配とマウスの骨髄腫組改とで スの骨髄腫細数とと細路融合することにより、目

-12-

イドタンパク、好ましくはヒト原発性アミロイド ーシス患者に対着したアミロイドタンドカ(活力 ALタンパクと呼ばれる)、特に好ましくは、この ALタンパクをアルカリ処理して成る変件アミロイ ドタンパク(以下変作ルタンパクとする)である。 この変性ルタンパクの経過な製造方法の1例を示 すと、ヒト原発性アミロイドーシス患者の膵臓、 肝臓、腎臓などの臓器や関節などにはアミロイド タンパクが沈着しているので、まず、アミロイド タンパクを含有する前記臓器をホモジナイズした のち、このホモジネートから非アミロイドタンパ クを0.1~0.2M程度の濃度の食塩水で抽出除去し、 残の粗アミロイドタンパクを水抽出により溶液状 巻とし、次いで、この溶液に塩濃度が0.1~0.2M 程度になるように塩化ナトリウムなどを加えて、 粗アミロイドタンパクを沈殿させたのち、この沈 殿を0.05~0.15M程度の濃度の水酸化ナトリウム 水溶液により室温で10~30時間処理後、中和 することによって該変性ALタンパクが得られる。 抗原タンパクとしては、SDAT患者の脳から単離

した老人既アミロイドタンパクを用いることも可能であるが、このものは溶解度が低く、かつ核原とするのに十分な量を得ることが容易でない上、 核原性が低いなどの問題があるので、核原タンパ クとしては、前記の私クンパク、特に変性私タン パクが降率である。

本発明においては、前記域版タンパクを適常の 方法によりマウスに免疫したのち、その神臓を取 り出し、細胞酸合の一方の緩酸とする。例えば、抗 ボアミロイドウンパクをフロイントの完全アシュ パントなどと共に、BALB/でのスに免疫し、免疫 成立後、そのマウスより神臓を外科的に取り出す ことによって気体産生態を有する細胞が得られる。 大に、このようにして持られたマウス幹細胞と プラス骨髄腫細胞(観珠)とと好ましくは幾合促進 別の存在下細胞値合する。この現株としては相 での株が報告されており、前記マの取株としては相 での株が報告されており、前記マの取株として通 した現株が遊ばれ、該本の神細胞と細胞融合される。 朝路BALB/でマウスルの連盟をとに近し、例えばBALB/でマフスのまコローマ

-15-

ある変性ALタンパク質を吸着させ、次に融合細胞 培養上清を加えて反応させる免疫測定法によって 行うことができる。例を挙げて詳しく遠べるなら ば、まずポリスチレン製マイクロプレートに該々 ンパク質を吸着させる。この際、タンパク質服養 用級衡液としては、一般に炭酸ナトリウム・炭酸 水素ナトリウム緩衝液が好ましく用いられている。 あるいはリン酸緩衝液などを用いることも可能で ある。本発明者らの経験では、吸着の際の特異抗 原又は対照抗原の濃度は1~10 μg/xlで十分 であるが、この濃度未満でも、抗体濃度や以下の 反応条件を変えることによって、十分に測定でき た。この炭酸ナトリウム・炭酸水素ナトリウム経 衛液などで至適濃度に震撃された特異抗原又は対 照抗原を、ポリスチレン製マイクロプレートへ-定量ずつ加え、一定時間静置する。これは、4℃ で一晩放置するのが最も一般的であるが、その他、 容温で2時間程度静置することも可能である。 あ るいは37℃で1時間静置によっても可能である。 このようにして抗原を感作したポリスチレン型マ

細胞由来のHCPRT欠損細胞株であるP3-X63-Ag8株などが用いられる。

細胞酸合の際に用いられる酸合促進剤としては、 各種分子量のボリエチレングリコール(PEC)が一 板によく用いられるが、人工所質小粒であるリポ ソーム(lipesone)やセンダウィルス(NY)なども 用いることができる。また、これらの融合促進剤 を用いずに、細胞に選圧をかけることによって細 段融合する電気操合光生、細られている。

概株としてP3-163-Ag8株を用い、細胞融合した 場合、融合後に、BAT培地で培養することによって、 技体産生能を有する細胞に常細胞とP9-163-Ag8 とから成る融合細胞のみを選択することができる。 このようにして得られた融合細胞の中で、本境 明に係る技質と最もよく反応する抗体を産生する 融合細胞(技体産生料)は、融合細胞の培養上消を 用いて、特異技体測定のための免疫学的測定法に よって選択できる。

この特異抗体の測定は、例えばポリスチレン製 マイクロプレートなどを固相として、特異抗原で

-16-

イクロプレートを、例えば界面浜件刻を含わりン 整盤衛淮などによって洗浄したのち、融会額負賠 養液中の抗体を一定時間反応させる。上記と同様 にしてポリスチレン製マイクロプレートを洗涤し たのち、あらかじめ決定しておいた希釈協康に希 釈した酵素複雑 抗マウスイムノグロブリン(1e) 拉 体を加えて、ポリスチレン製マイクロプレート上 で抗原・抗体反応した抗体と反応させる。さらに 上記と同様にしてポリスチレン製マイクロプレー トを洗浄したのち、酵素装質を加えて酵素活性を 測定する。ここで測定できた酵素活性は、ポリス チレン製マイクロプレートに吸着した抗原と反応 した、融合細胞培養液中の抗体の最を関格的に示 している。これによって、融合細胞癌養液中の抗 体の特異性を測定できる。また、ここでは酵素標 識抗マウス抗体を用いた酵素免疫測定法について 述べたが、この他、ラジオアイソトープで複雑し た抗マウスIg抗体を用いて、同様の手段で行うこ とも可能である。

その他、一般に用いられる抗体の特異的検出法

によってもできる。

これらのスクリーニング法と、例えば襲界看象 法やソフトアゲーを用いる方法などにしるクロー ニング法との組合せによって、殺疾的に目的とす る核体を産生する単一の細胞クローンである抗体 産生株を含むし様のクローンを確立できる。

このようにして得られたクローンから、モノクローナル技体を得、これを用いてハイマー型を毎扇呆(SDAT)患者脳を免疫繊維化学的に換禁し、老人残と強く反応する技体及びその産生株と消費する。このようにして、目的とするモノクローナル技体及びその産生株を得ることができる。 故保建士様とからモノクローナル技体を優もした、初えばよずモノクローナル技体を連生株を表した、人の上の自動をしたでするの、政策によった数、その動物の数能にたもった数、を採取するか、あるいは技体産生株を掲載し、一定期間はするか、の。このようにして技力した数、場業上消を接取する。このようにして接致し、にモノク体へ規模するにつく、目的とするモノ

-19-

変性剤としてドデシル破験ナトリウムを用いたポ リアクリルアミドゲル二次元置気液動によって. 単量体としての分子量160,000~180,000、及び5 量体としての分子量800,000~1,000,000を示し、 タンパク変性剤を用いないポリアクリルアミドニ 次元電気泳動における等電点が、タンパクの泳動 位置に相当するpHをそのタンパクの等電点として 6.3~8.3の範囲を示す。そらに、タンパク変性剤 を用いないポリアクリルアミドゲル二次元番気法 動における移動度が、アルブミンの最先着部の移 動度を1.0としたとき、単量休として0.48~0.62、 5量休として0.11~0.17の範囲を示す。このよう に、本発明のモノクローナル抗体は主としてIgM クラスであるので、単量体(分子量約170,000前後) と5量体(分子量約900,000前後)の混合物として 得られることが多い。

本発明のモノクローナル抗体を用いた脳切片の 免疫組織化学的検索は、通常の方法によって行わ れる。すなわち、死後凍結脳又はホルマリンなど で固定したパラフィン封入脳などから組織切片を クローナル抗体を得ることができる

この抗体を精製するには、例えば腹水に硫酸ナトリウムなど適常部房に用いられる塩を加えした 断し、得られた沈酸と進心分類族などのしたった。 での沈酸を、リン酸を適解ななどのようなて、 硫酸ナトリウムなど場所に用いた塩を除去する。 これから、イオン交換をファトグラフィーなどの 通常行われている抗体を高数方はによって、、日本 でもオーノローナル抗体を敵性の関する 能したのち、前記情質方法を担けるか、 近は、抗催に用いた変性化タンパク、プロティ とするをも、接駆に用いた変性化タンパク、プロティ ンとができる。そのほか、 能したのち、前記情質方法を行うか、又は抗マウ スリなどを用いたアフィニティクロマトグラフィ となるて、目的とするモノクローナル抗体を回 吸することもできる。

このようにして得られた本発明のモノクローナ ル抗体は、イムノグロブリンM(IgM)又はイムノ グロブリンG(IgG)クラスであることが多く、特 にIgMクラスである場合が多い。また、タンパク

-20-

作成し、これをトリプレンで短時間処理する。この処理は、適常の18トリプレンを用い、3 7 ℃ 磁度で1 1 9 分間行われる。このようなトリプレ ン処理は必ずしも必要ではないが、トリプレン処 理した方が老人液と本発明のモノクローナル抗休 との反応が強くなり、非特別的な反応も抑制する ことができる。

このようにして特た切片を、本発明のモノクロ ーナル技術を用いて、パーオキシダーセーアンチ パーオキシダーゼ(PAP)法やアピソンーピオチン (ABC)法なピにより免疫染色する。パーオキンダ ーゼによる発色の基質としてはソアミノペンジリ ンなどが一般に用いられる。

また、本発明のモノクローナル核体をローダミン、フルオレモインイソチオンアネート(FITC)などの色素で構造することにもの、形葉を介さず直接老人族を撤めることもできる。さらに、放射性同位元素で本発明のモノクローナル抗体を構造し、表人族の最少放射能でカワントできるのである。

つ容易な老人斑の定量方法ともなる。

このような本発明のモノクローナル核体を用いる方法を、従来のコンゴーレッドによる応後、 爆光下で緑色の複数所をみる方法や電子顕微鏡に よるブミロイド機能の構造が近などと調み合わせることにより、未発明のモノクローナル核体が差 人後のアミロイド機能と特異的に反応することが 明めたせなったに輩前者解り、

なお、本発明のモノクローナル核体は、一部SBAT 患者の脳血管に流着するマミロイドと等く反応す ることがあるが、これは老人残でミロイドタンパ クと脳血管でミロイドタンパクとの相同性により、同じ抗原を認識するものと思われる。また、本発明のモノクローナル抗体は、練器切片上において 拡減としたM.タンパクから成るアミロイドとは反 応じない。

本発明のモノクローナル抗体が認識する抗原物 質は明確ではないが、アミロイド繊維そのもの又 は付随するタンパクや精タンパクなどであると考 えられる。

-23-

断にも有用であると思われる。

また、本島明の抗体産生株は、常に一定の抗原 得異性や抗原との結合力を有する抗体(すなわち、 モノクローナル抗体)を産生し、かの、動物を免 使して得られる抗体が多種多様な抗体の混合物で あるのに対して、単一の抗体であるため、一定の 力値に調整することが容易である。つまり、安定 した品質の抗体を安定供給できるなど工業的にも 有限である。

実施例

次に実施例により本発明をさらに詳細に説明する。

## 実施例1 モノクローナル抗体産生株の調製

#### (1) 抗原の調製

原発性アミロイドーシス患者の舗検算10gを 水冷した0.15M塩化ナトリウムー0.05%アジ化ナ トリウム溶液100g4中に入れ、ホモジナイザーに より493000ppmの回転数で5分間処理して鮮のホ モジネートを得た。このホモジネートを4でで、 12000×2で30分間流心分類し、上端の289maにお 発明の効果

本発明によると、SDAT患者の脳に多数みられる 老人茂タンパク質など及びそのタンパク質などに対し であい脳血管に沈常するタンパク質などに対し で特異的に反応するモノクローナル技術を産生す る細数株が提供され、老人現特別的なモノクロー ナル技術を得ることが可能になったため、免疫学 的手法を用いた脳の老人庭の高速度かつ高特異性 の検索を行うことがでおった。

また、本発明のモノクローナル核体は、SDAT患 あの他の脳の組織、例えばミエリン(myelin)、補 来【アクソン(mons) )、神経細数【ニューロン (meuren) )、グリア(slin)細数とは免疫組織化学 的に反応せず、したがって、該モノクローナル核 体を用いることにより、老人質の検索が振めて容 易に行える。

をらに、本発明のモノクローナル抗体を用いて、 血清又は脳脊髄液中に存在すると思われる老人斑 に特異的な構成タンパク質又はその前駆タンパク などを検索することが可能となり、SBATの早額除

-24-

ける販売度(00xxx)を測定した。沈遠を前記0.15 MNaCL-0.05%NaNx溶液100xlに再度極満し、前 記の遠心分離を行うという操作を、00xxが0.05 以下となるまで5回(計6同)触り減した。

このようにして得られた沈徳に来冷した薫留来 8 0 xtを加え、5 分間約3000でpsでホモジナイズ したのち、このホモジネートを4 で、12000×2 で 3 0 分間流んし、上前を得た。また、この原得られた沈慶については、前記の水冷薫留水屋を ちに行い、流心処理後の上情(2 回目の上情)を得 2 回目の水冷薫留水処理の沈徳を再度氷冷薫留水 処理して3 回目の上情を得た、1 回目、2 回目、 3 回目の上情を混合して相でミロイドタンパク溶 液を得た。

次に、このようにして得られた粗アミロイドタンパン海線に4℃の条件下、塩化ナトリウムを加 えその海波が0,15Mとなるようにした。2の提作 により、折出、流酸してくる椎アミロイドタンパ クモ・4℃、12000×gで60分間違心分離するこ とによって事めた。よいで得られたが注10 5mes 0.1M水酸化ナトリウム水溶液で室温中16時間 処理することにより可溶化した。この0.1M NadH 溶液を0.1M塩酸で中和して抗原溶液を得た。

(2) マウスへの免疫

(1)で得た抗震溶液(タンパク濃度500μg/st)
0.1stと対量のフロイント完全アジュパント
(Frend's complete adjavani)を加えて十分に混
相した。この完全な油中水型エマルジョンとした
ものを離の「適今のBALB/Cマウスに皮下注射した。
さらに1か月半後に同じ抗尿溶液の.1stを履控に
注入して免疫強化(boost)した。免疫強化の3日 後に膵臓を取り出し、ダルベッコの最少基本場境
(Hinima Essential Hedius、以下BHEN環境と格
す)と対象で疎振に注入し、膵臓粒を洗い出し
分数させ、きらにメッシェを通すことにより膵臓
と取り除いた。

(3) 維勒融合

マウスのミエローマ細胞株 P3X63-Ag 8の 細胞 2 ×10<sup>\*</sup>個と、(2)で得た膵臓細胞8.6×10<sup>\*</sup>個 とをBMEM培地(無血清)中で十分に混合したのち、

-27-

# 種細胞株を選別した。

i) マイクロプレートの抗原感作

免疫に用いたヒト原発性アミロイドーシス患 者薄アミロイドランパクの末健化ナトリウム失 理物(特異な原)を0.02M 反便ナトリウム・炭 吸水素ナトリウム核病液(1618.63)でランパク 酸だ10 μg/xfとなるように調製した。この液 さポリスチレン製マイフロブレートの含まっよ に100μ f で つ助えて、蒸発を防いでもでで一晩 帯匿し、ランパク質を吸着させた。

#### ii ) 一次反応

こうして物理吸着によって勢異核原を固定したポリスチレン製マイクロブレート(以下、単にマイクロブレートと除す)を、リン酸医衡生理度 塩液(塩化ナトリウム8.0g/ℓ、リン酸ーカリウム0.2g/ℓ、リン酸ーカリウム0.2g/ℓ、リン酸ニナトリウム・7水塩2.17g /ℓ、塩化カリウム0.2g/ℓ、フィーン20 (Tucen 20 )0.5xℓ/ℓ、アジ化ナトリウム0.2g/ℓを含む液、pH7.4、以下、PBSTと称す)で洗 冷した。 進心分離して上階を桁てた。この沈波にDMEH標地 2.0mℓ = 9、ボリエチレングリコール4000(PEC4000) 2.0gを溶解した波1.0mℓを窓温で1分側要して加 えたのち、37での海路中で90秒調インキュペートして融合を行わせた。次いでDMEM塔地9mℓを 変温で盆々に加え、さらに5分配過後DMEH焙地10 mℓを添加した。

これらの細胞を十分に洗浄したのち、ヒポキャンチン1×10・M、アミノブテリン4×10・M、ラミフ・ランス・10・M、フトガテリン4×10・M、カビ財活機(以下MT場地という)を用い、96次端 変プレート中で培養した。MAT培地は3日おきに交換し、細胞融合2週間後に、アミノブテリンを含まない以外は、前記MAT培地と同じ培施(これを町培地と等す)に切り換え、コロニー状に生育してくる融合機関を選択した。

(4) 解業免疫測定法による融合額 図の通別(3) で得た融合額額の産生する核体の力価の測定を培 機関始2週間後に以下のようにして行い、免疫に 用いた核原タンパクと反応する核体を産生する雑

-28-

次に、培養上摘の素特異的吸着を防ぐ目的で、 このマイクロプレートに10%正常りで血精 (200μℓ/ウェル)を加え室温で1-時間プロッキ ングを行った。

次いで、クマ血精を除いたのち、酸合細数の 昭養上前(100 ml/フェル)を加えて反応させた (宝温(22~25 であった)、2時間)。こ の際、培養上請中に、マイクロプレートに固定 した特異核数との反応性を有する核体が存在す れば、その核体は、核原、技術を反応によってマ イクロプレート上に保持される。

#### iii) 二次反応

反応後、PBSTによってマイクロプレートを洗 おした、次に、わらかじめ決定した玉蓮者教譜 数にPBSTによって名歌したアルカリフォスファ ターゼ結合状でクス(IgG+1gM)技作後を、 マイクロプレートの名りェルに100μまで心活加 して、空簾(2 2 ~ 2 5 で)で立時間反応させた。 のアルカリフォスファターゼ結合状でクス (1gG+1gM)技作は、マイクロプレート上に 保持された培養上清中のマウス ig G 及び ig M と 反応する。

#### iv) 酵素活性の測定

二次反応後、PBSTでマイクロプレートを洗浄 したのち、マイクロプレート上に保持されたア ルカリフォスファターゼ活性を測定した。酵素 基質であるパラニトロフェニルリン酸を、ジェ タノールアミン提衝液〔ジェタノールアミン97 \*&/&、塩化マグネシウム・6 水塩100\*g/&、 アジ化ナトリウム0.2g/lを含む液を塩酸を用 いてpH9.8に調整した液】にて1mg/m0となる ように溶解した液を酵素装質溶液とした。この 酵素基質溶液をマイクロプレートの名ウェルに 100μ&ずつ添加して、家温(22~25℃)で1 時間反応させた。反応後、1 N 水粉化ナトリウ ム渡を50μℓずつ各ウェルに加えて酵素反応 を止めた。各ウェルの酵素基質溶液の波長405 nmにおける吸光度を測定して、酵素活性を測定 した。この酵素活性は、マイクロプレートトの 特異抗原あるいは対照抗原と反応した、培養上

-31-

級衝食塩水(Tris buffer saline、以下TRSと略す) で3回注簿した。これをTRSでら毎に希釈しゃほ 血清で20分間処理し、非特異的吸着を助止した。 このように処理された脳切片を、実施例2で得 たモノクローナル抗体を含む培養上請又は対照実 験として非免疫マウス血情をTBS中に確々の濃度 (非免疫マウス由請は100倍)に看釈した溶液中に 室温下、1時間浸せきしたのち、TBSに10分間 浸せきし、洗浄する操作を2回繰り返した。続い て切片を、ウサギ抗マウス[IgG+IgM]ーホー スラディッシュパーオキシダーゼ複合体溶液(400. 供着駅)中に30分開浸せきしたのち、TBS洗浄を 前記のように3回行った。次いで、0.05%ジアミ ノベンジジン(BAB)及び0.01%の過酸化水素を含 有するトリス級衡液(pH7.6)中に容温下、5分間 浸せきしたのち、蒸留水で洗浄した。

次に、このようにして処理された切片を、光学 顕微鏡での観察のためにヘマトキシリンで短時間 染め、脱水したのちオイキットで封入した。

また、電子顕微鏡を用いた観察のために、前記

清中の抗体量を間接的に示している。

以上の測定法と、假果希釈法によるクローニングとを3回繰り返して、特異核原と反応する 核体を発生する、第一の細胞由来の細胞集団 (すなわち、モノクローナルな新規禁機細胞)を 60クローン様た。

実施例 2 <u>老人専に対する反応性と特異性の確認</u> 実施例 1(4)で得た 60クローンの産生するモ ノクローナル抜体を用いて老人斑に対する反応性 を検討した。

すなわち、アルツハイマー型差率衛呆患者の死 総額検脳 3 例の大脳皮質から厚さ 2 xxの切片を切 りとり、ティッシューーテックO.C.T.コンパウン パロダクト 4 製)中に急想し、液体窒素でだち に凍結した。これより、厚さ10 µxのクリオス タット切片を作成し、スライドグラス上にマウン ト(sount)し、風枝後10 分間アセトン四間定した。 このスライドヴラス上の切片を0.1%トリズン 冷線で3 7 C、10 分間を埋したのち、トリスン ※ 数で3 7 C、10 分間を埋したのち、トリス

-32-

のBABとの反応後、2%のグルクルアルアビド沿線で切片を固定し、さらに1%回酸化オスミウムで後国定して脱末したのち、エボン(EPON)に包埋した。別断が固まってからウルトラミクロトーム(LRB社製)を用いて超薄切片を作成し、80KVの条件で、日本電子社製JENV2002を用いて観察した。 完全顕微鏡下での観察により、実施例1(4)で落た60クローンの研集上情の老人獲特異性を評価した結果、最も強く反応するクローンS-1を選択した結果、最も強く反応するクローンよりを強くないである。

モノタローナル核体SA-1は、定型毛人酸(核がはっきりしている老人夷及び原始老人降(核がはっきりしない)のいずれに自強く反応し、ジアミノベンジタン顆酸によって深かっ色に強く染まった。しかし、服切片中のミエリン(avelin)、輸素(アクソン(avol))、神経細胞(ニューロン(neuron))、グリア(gin)制題とは全く反応しなかった。また、脳血管とは一部反応してが、これはSBATに随伴して起る脳血管へのアミロイド物質の沈着で;ロイ

ドアンジオパチー (Amyloid Angiopathy)によるものと思われる。すなわちこのアミロイドアンジオ パチーのフミロイドアンバクが老人残アミロイド タンパクと振めて高い相関性を有するため、モノ クローナル核体SA-1が老人版と共に一部の脳血管 アミロイドと反となったもの見かれる。

一方、電子顕微鏡下での観察によると、老人度 のアミロイド機能は、暗色のパーオキシダーセー BAB反応生成物で覆われているのに対し、他の展 機、すなわちグリア雑説やアルアハイマー原線離 変化をもつ神経解数及び輸素、アルツハイマー原 線集変化を含まない神経細数及び輸受、ミエリン、 由野はすべて製まらなかった。

また、抗原タンパクを抽出した原発性フミロイドーシスの難切片を、前配の擬切片の場合と同様 にしてモノクローナル抗体SA-1と処理したが全く 反応しなかった。

実施例3 モノクローナル抗体の精製

(1) 培養による方法

クローンS-1をウシ胎児血清10%含有DMEM場

-35-

製)0.5x4を注入して耐激しておいたマウス(6週 令、BALB/C、離)の原腔に、5×10・個の新規雑 機器限クローン5・1を注入した。およそ1週間後 より服水が貯留したした。適宜計算によって服 砂にたまった耐水をお取りた

このようにして得た版本は、次のようにして積製を行った。版大きまず3000rpaで20 分間達沈して沈殿を除去した。次に、得ちれた上請に10 電点的 職機ナトリウム1.8gを加えて2時間室温 板とうし、1時間空温で毎屋して進新した。回収した。回収した。2000×gで20分間違沈して回収した。回収した沈殿を0.02Mリン酸緩衝波(同16.8、0.05が塩化ナトリウムと0.02%アジ化ナトリウムを含む)で溶解し、一・配透析した。このまさば、上記りン酸緩衝波にで平衡化したBEAE でファデックスカラム(DEAE - Sephadex A - 50、ファルマシア社製)に流して分面した。名分面の抗特異核底(実施例1で遅いた状態でよりロニナルに大能を実施例2000・12000で減速を分かまな低終

地を用いて、細酸満度0.5×1.0 °~2×1.0 °個 /★2で培養し、2.4時間ごとにその培養上清を回 収した。この回収した培養上清は、0.1M yン療 援衡液(pl8.0)に対して4℃で一般透析してpllを 8.0に無軽1.2

この歳をりすも減つクス1gM 核体(マイルス社製、μ 鎮持異的)を結合したセファロースー4B(ファルマシア社製)を光てんしたカラムに流し、

場実上請中のモノクローナル核体5点1を該セファロースー4Bに結合させた。次いで、カラムに、
0.1Mリン機模衝波[0.1M グリン、0.2M 塩化ナトリウムと含有する液に増散を加えてpH3.0 に 関型した後)を能し、溶出されるタンパク分面を回収した。回収したタンパク分面は、ただちに 0.5M リン酸模衝波[0.H7、2)を加えて中性にし、これを精製モノクローナル核体(以下SA-1Pと略す) 溶液とした。

(2) マウス腹腔による方法

あらかじめ腹腔にプリスタン(アルドリッチ杜

-36-

性を有する分画を回収した。 この分画はIgM溶出位置に一致した。これを精 製モノクローナル抗体溶液とした。

実施例 4 本発明のモノクローナル核体(SA-1)の 生化学的性質

(1) タンパク変性別を加えた実施例1で、二次 元電気泳動によって得た結製をノクローナル技体 SA-1Pを、まず、タンパク変性剤不存在下で等電 点電気泳動し、尖いでタンパク変性剤存在下に二 次元電気泳動を行った。

すなわち、核IsM 就体を結合したアフィニティカラムで報製したモノクローナル技体SA-1P溶液(タンパク豊1 mg/ m2)5 μέセ、ボリアウリルアミド・チューブゲル(ゲルサイズ任 3 mxX6.5mg)に加え、0.01 M リン酸と0.14N 水酸化ナトリウムとを用いて、p13.5-10の間で等減点電気体動した促棄在EOUV、120分)。

次に、このチューブゲルを1重量%のSBSを含む4~17重量%のボリアクリルアミド濃度勾配をもつスラブゲル(ゲルサイズ横75×縦60×

このゲルを、クーマシー・ブリリアント・ブルーの、025重量%、メタノール50重量%、 静酸? 重量%を含む水溶液(以下染色液と略す)に戻して、8時間窓温でゆっくり振りませたのち、10%メ ソノール及び7%酢酸を含む脱色液を加えて1日 周振りませて脱色した。

分子量マーカーを泳動した結果と、アルブミンの泳動位置とから、このモノクローナル抗体SA-1Pの分子量を決定した。

その結果、SA-1Pは、分子量170,000(160,000~ 180,000)と分子量900,000(800,000~1,000,000) の2つのバンドに分かれた。170,000のものは単量株であり、900,000のものは5量株であり、900,000のものは5量株であると考

-39-

トロセルロース膜(シュライハーアンドシュエル 社製、75×55mサイズに切って使用)を重ね た。これらに一定運圧(20V)で18分間道電し て、二次元電気体動法で体動・分面したモノクロ ーナル技体54-1と、二次元電気検動ゲルからニト ロセルロース膜へ転写した。

このニトロセルロース票(以下、転写ニトロセルロース膜という)を2分のシ血清アルアミンををしりス、塩酸鉄衡液(10gMトリスとドロキシメチルア・ミンチン・塩酸装衡液、plT/2。0.8 %HaCは、0.01%HaHs)中に浸し、一晩4℃で設置した。次に、転写ニトロセルロース膜を、ヤギ拡マフス13 対抗血清/4 成時異的、マイル工程製)をトリス・塩酸製物液で5倍希釈した液に浸して一分)反応させた。反応後、数写ニトロセルロース膜をトリス・塩酸製衡液に浸して空温で仮とう(20回/分)することによって洗浄した。この筋トリス・塩酸製物液は、5分おきに5回交換した。

えられる。また、等電点は単量体、5量体とも6.3~8.3であった。

- (2) タンパク変性剤を加えない二次元電気泳動 (1)で用いた精製モノクローナル杭係SA-1P溶液 について、電気泳動緩衝液及びポリアクリルアミ ドゲルにSBSを加えないこと以外は、
- (1)と同様にして二次元電気泳動を行った。 その結果アルブミンの最先備部の移動度を1.0 として、SA-1Pの移動度は0.16~0.57であった。
- (3) モノクローナル抗体のクラスの決定
- (1)と同じようにして、二次元電気状動を行ったのち、以下のようにして転写を行った。 すなわち、転写用容器(イム/メディカ社製、 商品名 水平型電気(熱動式 トランスファー・プロッ ライング変費)にトリス・プリシン銭高液2(トリ スヒドロキシノチルアミノメダン0.025M、グリ シン0,192M、pIB.3)を"おさえパット"が浸るま で入れたのち、おさえパットの上にろ紙をのせた。 ワの気の上に、二次元電気(映動したポリアクリ ルアミドスラブケルをのせ、

-40-

この結果、二次元電気体動で得た2つのパンド が載マウス Isが 紙体 と反応していることが分った。 同様にして、市販の載マウス IsG、戦マウス K 類、載マウス入類(いずれもマイルス社製、ツサギ 血精、製造充能書に記された希製信率で使用)な どの 裁血補を用い、イムノブロッティングを行っ たが、モノクローナル紙体SA-1Pは、截マウス K 額とのみ反応した。これものことかちモノクロー

### 特開昭62-267297(12)

ナル抗体SA-1PのクラスはIgM、タイプはK型で あることが分った。

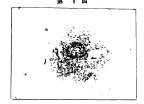
#### 4. 図面の簡単な説明

新1回及び第2回は、本発明のモノクローナル 抗体SA-1を用いてSDAT患者の顧明片を検索した際 の光学顕微鏡による観察因であり、第1図は定型 老人英、第2図の網目状老人英の場合である。

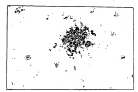
第3図は老人軽と該モノクローナル抗体SA-1と の反応の電子顕微鏡による観察図である。

第42第5 図は精製モノクローナル核体SA-IP の二次元電気体動結果であり、第4図はSBS存在 下でのクーマーシー染色したもの、第5図はSBS 存在下で終動後、だのフスIaH拡張を用いてイム ノブロッティングしたものである。

図面の浄書(内容に変更なし) 第 【 図



第 2 図



-43

AR 0 879



